# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

01-275591

(43) Date of publication of application: 06.11.1989

(51)Int.Cl.

CO7F 9/65 A61K 31/675

(21)Application number: 63-105175

(71)Applicant: NISSAN CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

27.04.1988

(72)Inventor: SETO KIYOTOMO

SAKOTA RYOZO TANAKA SAKUYA

# (54) DIHYDROPYRIDINE-5-PHOSPHONIC ACID DERIVATIVE

(57)Abstract:

NEW MATERIAL: A compound expressed by formula I [X1 and X2 are H, NO2, CI or CF3; Y is (1W3C alkyl-substituted) 1,2ethylene or 1,3-propylene; A1WA3 are (1W3C alkyl-substituted) 0W8C alkylene or alkenylene; Z1 and Z2 are (substituted) cyclopentylene, cyclohexylene or phenylene; n is 0 or 1]. EXAMPLE: 2-(4-Phenylphenyl)ethyl 5-(2,2dimethylpropylenedioxyphosphinyl)-2,6- dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3-carboxylate. USE: A remedy for circulatory diseases, such as mammalian angina pectoris, cerebral blood circulation disorder or hypertension, having oral antihypertensive action. PREPARATION: A cyclic ester of acetonitrilephosphonic acid expressed by formula II is reacted with benzaldehydes expressed by formula III to afford a compound expressed by formula IV, which is then reacted with a compound expressed by formula V.

$$\sum_{\substack{i=1\\i\neq j\\i\neq j}}^{n} \sum_{x_i} x_i$$

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

① 特許出願公開

#### ⑩ 公 開 特 許 公 報(A) 平1-275591

⑤Int. Cl. ¹

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成1年(1989)11月6日

C 07 F 9/65 Ā 61 K 31/675

ABU

C-6917-4H 7431-4C

審査請求 未請求 請求項の数 9 (全6頁)

会発明の名称

ジヒドロピリジンー5-ホスホン酸誘導体

②特 願 昭63-105175

22出 願 昭63(1988) 4月27日

瀬戸 @発 明 者

智

千葉県船橋市坪井町722番地1

日産化学工業株式会社中

央研究所内

(72)発 明 老 亩  $\blacksquare$  良  $\equiv$  千葉県船橋市坪井町722番地1 日産化学工業株式会社中

央研究所内

@発 明 者

田

彌

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470 日産化学工業株式会

社生物化学研究所内

⑪出 願 人

日産化学工業株式会社

東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

1. 発明の名称

ジヒドロピリジンー5-ホスホン酸誘導体

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式(1)

【式中、X¹、 X² は互いに同一または相異なり、 水器、NO。、塩素またはCF。を意味し;

YはC、~C,のアルキルによって任意に置換 されていてもよい 1.2-エチレンもしくは 1.3-プロピレンを意味し;

A. . A. . A. はC. ~ C. のアルキルによ って任意に置換されてもよいC。~Caのアルキ レンまたはアルケニレンを意味し;

のアルコキシ、フッ素または塩素によって任意に 置換されてもよいシクロペンチレン、シクロヘキ ·シレンまたはフェニレンを意味し;

nはOまたは1を意味する。】

によって示される化合物。

- (2) X 1 、 X 2 の組が水索とNO2 であるか、と もに塩素である請求項(1)に記載の化合物。
- (3) Y が CH<sub>2</sub>C(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub> である請求項(1)ま たは(2)に記載の化合物。
- (4) Z., Z.が同時にまたは相異ってシクロ ヘキシレン、フェニレンである請求項(1)。(2)また は(3)に記載の化合物。
- (5) A, がC, ~ C。の直鎖のアルキレンまたは アルケニレンである請求項(1)。(2)。(3)または(4)に 記載の化合物。
- (6) A<sub>2</sub>, A<sub>3</sub> がC<sub>6</sub> ~ C<sub>3</sub> の直鎖または分枝 した飽和アルキレンである請求項(1), (2), (3), (4) または(5)に記載の化合物。
- (7) n=0 のときA, C A, のアルキレンの主 Z , Z , はC , ~C 。のアルキル、C , ~ C 。 鎖の炭素原子の合計数が 4 ~ 8 個である請求項(i).

(2), (3)または(4)に記載の化合物。

(8) n = 1 のとき A<sub>1</sub> . A<sub>2</sub> . A<sub>3</sub> のアルキレンの主鎖の炭素原子の合計数が 0 ~ 4 個である請求項(1), (2), (3)または(4)に記載の化合物。

(9) 請求項(1), (2), (3), (4), (5), (6), (7)または(8)に記載の化合物を含有することを特徴とする抗高血圧剂。

#### 3. 発明の詳細な説明

## ゛(産業上の利用分野)

本発明は、経口抗高圧作用があり、人間を含めたほ乳動物の狭心症、脳血行障害、高血圧症等の循環器系疾病の治療に有用であるジヒドロピリジン-5-ホスホン酸環状エステル-3-カルボン酸エステル類に関する。

また、上記化合物を含有することを特徴とする 医薬組成物に関する。

#### (従来の技術)

日本特許公開公報62-169746、ヨーロッパ特許 公開公報 0141222号(以下、文献 a という。) お よび 0159040号(以下、文献 b という。) に本発

Yは $C_1 \sim C_3$  のアルキルによって任意に置換されていてもよい 1,2-xチレンもしくは 1,3-プロピレンを意味し;

A, A, A, はC, ~C, のアルキルによって任意に置換されてもよいC。~C。のアルキレンまたはアルケニレンを意味し;

7. . 2. は C. ~ C. のアルキル、 C. ~ C. のアルコキシ、フッ紫または塩素によって任意に 置換されてもよいシクロペンチレン、シクロヘキ シレンまたはフェニレンを意味し;

nは0または1を意味する。】 で示される化合物である。

また一般式(1)で示される化合物は1コ以上の不斉炭素原子を有するが、本発明はこれらの光学異性体の全てを包含する。

本発明化合物は下記のスキーム1に従って合成 される。 (以下、余白) 明化合物と類似したジヒドロピリジン-5-ホスホン酸環状エステル-3-カルボン酸エステル類の記述がある。

## (発明が解決しようとする問題)

上記文献 a と b に記載された化合物より更に経口的抗高血圧活性が高く、作用の持続が長く、心悸昂進が弱く、別の化学構造上の特徴をもつジヒドロピリジンー5ーホスホン酸環状エステルー3ーカルボン酸エステル類を探索した。

・その結果、以外にも本発明化合物群がこれらの 条件を満すと期待されることを見出した。

## (問題点を解決するための手段)

木発明の化合物は、一般式(1)

【式中、 X¹, X゚は互いに同一または相異なり、 水素、NO。、塩素またはCP。を意味し:

## [スキーム1]

$$\begin{array}{c|c}
N \parallel z \\
C \parallel z C = C \parallel - C O z - A_1 - Z_1 \leftarrow A_2 - Z_2 \rightarrow A_3 - H
\end{array}$$

原料化合物 (Ⅱ) は既知の技術を応用することによってアセトニルホスホン酸環状エステル(a) とベンズアルデヒド類との反応から得ることができ、原料化合物 (Ⅲ) は対応するカルボニル化合物とアンモニアとの反応で容易に得られる。原料

## 特開平1-275591(3)

化合物 (目) は対応するカルボニル化合物とアンモニアを混合することで反応系内で生成させてもよく、必ずしも単離する必要はない。

不活性溶媒とは、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノールなどのアルコール系溶媒、 1.2ージメトキシエタン、THFなどのエーテル系溶媒、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素系溶媒、アセトニトリル、ベンゾニトリルなどのニトリル系溶媒、 DAM、DMF、Nーメチルピロリドンなどのアミド系溶媒、酢酸エチルやブチロラクトンなどのエステル系溶媒、酢酸エチルやブチロラクトンなどのエステル系溶媒の他にピリジンなども利用することが可能である。

反応は、室温~200℃の間、好ましくは60~140℃の間で、1時間~100時間、好ましくは5時間~20時間加温することによって行なわれる。

、本発明化合物は、下述の発明の効果の試験例に 示したように経口的抗高血圧作用を示すので、血

活性な化合物を含ませることができる。また、これらの組成物は本発明化合物の複数を含ませることができる。

本発明化合物を含有する上記組成物は、常法で 製造することができ、かつ常用の賦形剤を配合す 管拡張によるほ乳動物の狭心症、脳血行障害、高血圧症等の循環器系疾病の治療に有用である。

本発明化合物を、上記治療の目的に使用する場合、この種のジヒドロピリジン類と、薬学的に、または獣医学的に許容可能の希釈剂または担体とからなる薬学的または獣医学的組成物に形成される。

これらの組成物は経口投与に適した形たとえばに削またはカプセル剤、経皮投与に適した形たとえば軟膏または湿布剤、吸入剤に適した形たとえばスプレーに適したエアロゾルまたは溶液、非経口投与に適した形たとえば注射剤として使用するのに適した無菌の水溶液剤、または肛門または腔、直腸等内に使用するのに適した坐剤の形で使用することができる。

本発明化合物を含有する上記組成物は、全組成物の重量に対して、本発明化合物を約0.1~99.5%、好ましくは約0.5~9.5%を含有する。

本発明化合物にまたは本発明化合物を含有する 組成物に加えて、他の薬学的にまたは獣医学的に

ることができる。

#### (実施例、試験例、製剂例)

以下に本発明を実施例、製剤例および試験例によりさらに具体的に説明するが、本発明の範囲はこれらに制限されるものではない。なお、下記構造式中のPhのフェニル基を意味する。

#### 試験例 降圧作用

自然発症高血圧ラット (SHR) に対し、化合物を経口投与し、血圧は尾動脈から非視血的に測定した。結果を表1に記載した。

表 1 降圧作用

試験化合物の 実施例番号	投与量 (mg/kg)	投与後の隣 2 時間後	圧率 (%) 8時間後
1	5	20	30
3	5	32	23
<b>4</b> .	3	18	30
対象化合物(注)	10	35	8

(注) ニカルジピンの構造式(次頁を参照)

#### 特開平1-275591(4)

#### 実施例1

5 - ( 2.2-ジメチルプロピレンジオキシホスフィニル) - 2.6 - ジメチル- 4 - (3 - ニトロフェニル) - 1.4-ジヒドロピリジン- 3 - カルボン酸 2 - (4 - フェニルフェニル) エチルエステル

2.2-ジメチルプロピレン α-(m-ニトロベンジリデン)-アセトニルホスホネート 4.38g(12.9 mmole)をトルエン21 配に緊溺し、加熱溶解させる。これに3-アミノクロトン酸2-(4-フェニルフェニル)エチルエステル3.63g(12.9 mmole)、トルエン10 配からなる溶液を共沸脱水条件下30分で滴下し、さら

し、表題化合物をトルエン溶媒和物(11.17g 収率81%)として得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルRf値0.5)に付し椿製した。

淡黄色結晶 mp 75~77℃ 実施例3

5-(2,2-ジメチルプロピレンジオキシホスフィニル)-2.6-ジメチル-4-(3-ニトロウェニル)-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸 4-シクロヘキシルプチルエステル

2,2-ジメチルプロピレン α-(m-ニトロベンジリデン)-アセトニルホスホネート 1.0 g (2.95 mmole)、3-アミノクロトン酸 4-シクロヘキシルプチルエステル740 mg (3.10 mmole)、トルエン10 mk よりなる溶液を共沸脱水条件で一晩加熱した。波圧下溶媒を留去した後、残盗をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=15/1, V/V、Rf値0.6)に付し表題化合物を黄色結晶(1.5 g、収率91%)として得た。

に4時間加熱した。冷却後折出した結晶をろ取し 表題化合物をトルエン溶媒和物(6.7g収率75 %)として得た。これをシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(酢酸エチルRf値 0.5)に付し、精 製した。

淡黄色結晶 mp 105~106℃ 実施例2

5 - (2,2-ジメチルプロピレンジオキシホスフィニル) - 2,6 - ジメチル- 4 - (3 - ニトロフェニル) - 1,4-ジヒドロピリジン-3 - カルボン酸 3 - (2,5-ジメトキシフェニル) プロピルエステル

2.2-ジメチルプロピレン α-(m-ニトロベンジリデン)-アセトニルホスホネート 6.79g(20.0 mmole)をトルエン33 配に縣濁し、加熱溶解させる。これに3-アミノクロトン酸3-(2.5-ジメトキシフェニル)プロピルエステル5.58g(20.0 mmole)トルエン16 配よりなる溶液を共沸脱水条件下30分で滴下し、さらに4時間加熱した。冷却後析出した結晶をろ取

mp 1 1 2 ~ 1 1 3 °C

## 実施例 4

5-(2,2-ジメチルプロピレンジオキシホスフィニル)-2,6-ジメチル-4-(3-ニトロフェニル)-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸 2-(4-フェニルシクロヘキシル)エチルエステル

2.2-ジメチルプロピレン α-(m-ニトロベンジリデン)ーアセトニルホスホネート 6 7 8 g (2.0 mmole)、3-アミノクロトン酸 2-(4-フェニルシクロヘキシル)エチルエステル574 mg (2.0 mmole)、トルエン5 mgからなる溶液を共沸脱水条件下、15時間加熱した。 波圧下、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール=9/1, V/V, Rf値0.65)に付し表題化合物を黄色結晶(1.21 g、収率100%)として得た。

mp 105~106°C

#### 実施例 5

5-(2,2-ジメチルプロピレンジオキシホス

# 特開平1-275591(5)

フィニル) -2,6 -ジメチル-4-(2,3 -ジクロロフェニル) -1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸 2-(4-フェニルシクロヘキシリデン) エチルエステル

2,2-ジメチルプロピレン α- (2,3-ジクロロベンジリデン)-アセトニルホスホネート
728 ms (2.0 mmole)、3-アミノクロトン酸
2-(4-フェニルシクロヘキシリデン)エチルエステル0.57g(2.0 mmole)、トルエン5
mからなる溶液を共沸脱水条件下、10時間加熱した。波圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノールー9/1, V/V, Rf値0.65)に付し表題化合物を無色結晶(0.58g、収率46%)として得た。

mp 83~87°C

#### 実施例6

(2.95 mmole)、3-アミノクロトン酸 5-フェニル-3-ペンテニルエステル750 mg (3.06 mmole)、トルエン10 配からなる溶液を共沸脱水条件下一晩加熱した。 波圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/エタノール=15/1, V/V, Rf値0.6)に付し表題化合物を黄色結晶(1.48、収率84%)として得た。

mp 1 2 9 ~ 1 2 9. 5 ℃

#### 実施例8

5-(2,2-ジメチルプロピレンジオキシホスフィニル)-2,6-ジメチル-4-(3-ニトロフェニル)-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸 3-(4-イソプロピルフェニル)プロピルエステル

2,2-ジメチルプロピレン αー (mーニトロベンジリデン) ーアセトニルホスホネート 1.0 g (2.95 mmole)、3-アミノクロトン酸 3-(4-イソプロピルフェニル)プロピルエステル、トルエン10 m2からなる溶液を共沸脱水条件下、

ボン酸 2-(4-フェニルシクロヘキシリデン) エチルエステル

2.2-ジメチルプロピレン α- (m-ニトロベンジリデン)ーアセトニルホスホネート 6 7 8 mg (2.0 mmole)、3-アミノクロトン酸 2- (4-フェニルシクロヘキシリデン)エチルエステル0.5 7 g (2.0 mmole)、トルエン3 配からなる溶液を共沸脱水条件下 1 0 時間加熱した。液圧下、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール=、9/1、V/V、Rf値0.65)に付し表題化合物を費色結晶(1.04g、収率86%)として得た。

mp 102~105°C

#### 実施例7

5-(2,2-ジメチルプロピレンジオキシホスフィニル)-2,6-ジメチルー4-(3-ニトロフェニル)-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸 5-フェニル-3-ペンテニルエステル2,2-ジメチルプロピレン α-(m-ニトロペンジリデン)=アセトニルホスホネート1.0 g

一晩加熱した。減圧下、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/エタノール=15/1, V/V, Rf値0.6)に付し表題化合物を黄色結晶(1.4g、収率82%)として得た。

mp 1 0 1 ~ 1 0 2 °C

製剤例1:錠剤

成分(1000錠) 実施例1の化合物

糖

5.0 (g)

コーンスクーチ 微結晶セルロース 19,0.0 75.0

メチルセルロース ステアリン酸マグネシウム 25.0 3.0

300.0

2.0

上記成分分量を計り、 V 型混合機に入れ、均一 に混合する。この混合粉末を直接打錠法で錠剤と する。一錠当たりの重量は 3 0 0 幅である。

製剤例2:カプセル剤

成分(1000錠)

# 特開平1-275591(6)

実施例1の化合物	5.0	(g)
コーンスターチ	145.0	
微結晶セルロース	145.0	
ステアリン酸マグネシウム	5.0	
	300 0	

上記成分分量を計り、 V 型混合機に入れ、均一に混合する。この混合粉末を硬カプセルに充填する。 1 カプセル当りの内容物は 3 0 0 mg である。 製剤例 3 : シロップ剤

## 成分(2%液)

実施例1の個	<b>匕合物</b>	2.0	(g)
白 糖		30.0	
グリセリン		5.0	
香 味 剤		0.1	
96%エク.	ノール	10.0	
pーオキシ3	安息香酸メチル	0.03	
落 留 水	全量	100.0g にする	显

白糖および実施例1の化合物の塩酸塩を60gの温水に溶解した後、冷却後、グリセリンおよびエタノールに溶解した香味剤溶液を加えた。つい

でこの混合物に水を加えて全量 1 0 0.0 g にした。 製剤例 4 : 散剤

^		. 112 ///			
	实施例	1の化	合物 1	. 0	(g)
	乳	糖	88	. 0	
	微結晶	らセルロ	ース 10	. 0	
	メチル	セルロ	<b>-</b> ス 1	. 0	
_			100		

上記の成分分趾を計り、V型混合機に入れ均一 に混合した。

特許出願人 日產化学工菜株式会社